```
L8 ANSWER 18 OF 29 CAPLUS COPYRIGHT 2001 ACS
```

AN 1989:445280 CAPLUS

DN 111:45280

TI Tocopheryl ascorbyl phosphates as antioxidants for pharmaceuticals, cosmetics, and foods

IN Senoo, Keiko; Ogata, Kazumi; Yoshida, Kenichi; Uehara, Keiichi; Tomita, Kenichi

PA Shiseido Co., Ltd., Japan; Senju Pharmaceutical Co., Ltd.

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 6 pp. CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

PAN CNT 1 ·

	PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
	JP 63139972	A2	19880611	JP 1986-287293	19861202
•	JP 07081138	B4	19950830	•	

¹.GI

$$\begin{array}{c|c} \text{OH} & \text{OH} \\ \text{CH}_2\text{CH} & \text{O} \\ \text{OH} & \text{O} \\ \text{OH} & \text{OH} \\ \text{OH} & \text{OH} \\ \end{array}$$

AB The antioxidants consist of tocopheryl ascorbyl phosphate diesters (I; R1 and R2 = Me and Me; H and Me; Me and H; H and H, resp.) or their salts. An emulsion was prepd. consisting of stearic acid 2.5, cetyl alc. 1.5, vaseline 5.0, liq. paraffin 10.0, polyoxyethylene monooleate 2.0, polyethylene glycol 3.0, triethanolamine 1.0, ascorbic acid 5.0, I 0.1, water to 100% by wt. plus a flavor q.s., and a preservative q.s.

I

```
L8 ANSWER 19 OF 29 CAPLUS COPYRIGHT 2001 ACS
```

AN 1989:199208 CAPLUS

DN 110:199208

TI Hair preparations containing ascorbyl tocopheryl phosphate derivatives for dundruff control

IN Takasu, Emiko; Ogata, Kazumi; Sato, Etsuhisa

PA Shiseido Co., Ltd., Japan; Senju Pharmaceutical Co., Ltd.

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 11 pp.

CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

PAIN.CIVI I					
PATENT NO.	KIND	DATE		APPLICATION NO.	DATE
PI JP 63139114	A2	19880610	•	JP 1986-287292	19861202
JP 06078214	B4	19941005			
US 5053222	A	19911001		US 1989-362543	19890607
CA 1336688	A1	19950815		CA 1989-602187	19890608
PRAI JP 1986-28729	92	19861202		•	
OS MARPAT 110:19	99208			•	
GI .		•		•	

⑬日本国特許庁(JP)

①特許出限公開

⑫公開特許公報(A)

昭63 - 139972

@Int,CI,*

識別記号

庁内整理番号

@公開 昭和63年(1988)6月11日

C 09 K 15/32 15/08

C-2115-4H 2115-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

◎発明の名称 抗酸化剤

②特 頤 昭61-287293

發出 頤 昭61(1986)12月2日

東京都千代田区四番町8-208 砂発 明 者 妹 大阪府豊中市上新田4丁目8番 B-701号 砂発 明 者 籍 方 美 兵庫県伊丹市北本町2丁目2番地 ₽Ŧ 砂発 明 者 吉 田 神奈川県横浜市旭区柏町33-2 砂発 明 者 植原 # --砂発 明 者 富田 健 東京都北区岩淵町15-9 株式会社資生堂 ⑪出 願 人 東京都中央区銀座7丁目5番5号 大阪府大阪市東区平野町3丁目5番地の1

千穷製蒸株式会社

1. 発明の名称

抗酸化剂

⑪出 頤 人

2. 特許請求の範囲

トコフェロールとアスコルピン酸のリン酸ジェ ステルまたはその塩からなる抗酸化剤。

3.発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、新規にして、かつ安全なる抗酸化剤、 さらに詳しくはトコフェロールとアスコルピン段 のリン酸ジエステルおよび/またはその塩を有効 成分とする化粧品、医薬品、食品用等の抗酸化剤 に関する。

[従来の技術]

酸化劣化を受けやすい益材を含む化粧品、医薬 品、食品等は空気との接触により酸化が進行し、 品質が著しく低下する。このため、その酸化劣化 防止の目的で抗酸化剤が用いられる。

従来使用されている抗酸化剤には、プチルヒド

ロキシトルエン(BHT)、 アチルヒドロキシア ニソール(BHA)等の合成抗酸化剤、または DLーαートコフェロール等の天然抗酸化剤がある。

しかし、BHTやBHAなどの合成抗酸化剤は 抗酸化効果の点では比較的優れているが、安全性 の点で懸念され、これらの使用に対しては再校討 が加えられている。

また、天然の抗酸化剤、特にトコフェロールは 安全性については評価されているが、効力がやや 劣る欠点があり、さらにその供給源や菇剤への着 解性などに問題がある。

とくに水系の製品等に使用した場合に、満足な 抗酸化効果の得られる抗酸化剤は知られていない のが現状である。

[発明が解決しようとする問題点]

本発明者らは、上記事情に鑑み、鋭意検討した 結果、トコフェロールとアスコルピン酸のリン酸 ジェステルまたはその塩が強い抗酸化作用を有す ることを見出し、本発明を完成するに至った。

[同題点を解決するための手段]

特開昭63-139972(2)

すなわち、本発明は、トコフェロールとアスコルピン酸のリン酸ジェステル(以下リン酸ジェステルに助けりまたはその塩からなる抗酸化剤である。

以下、本発明の排成について詳述する。

本発明のリンはジエステルはリンはの三回の水 、酸茲のうち二回がそれぞれトコフェロールおよび アスコルピン酸の各1回の水酸茲でエステル化さ れた構造を有し、次の式[1]で示される。

式[1]

式[1]中、 R_1 、 R_2 は α 、 θ 、 γ 、 δ ートコフェロールの各々により次のようである。

	R,	R ₂
a	снз	снз
B	н	снз
γ	сн3	н
ð	н	н

本発明のリン酸ジェステルは、たとえば次のような方法で製造される。すなわちトコフェロールにハロリン酸ェステル化剤を作用させる。反応在ベンゼンのような非反応性溶媒中で吸酸肝の存在ではおいながなりは必要ないのではある。反応は、限酸原である。のような溶媒体で進行する。ついて、反応生成なから保護基準関でする。

かくして本発明のリン酸ジェステルが得られる。 本発明のリン酸ジェステルは遊離酸としても塩 の形としても用いることができる。その塩として は、たとえば、有機アミン塩や無機塩等がある。 有機アミン塩としては、例示すればアミノメチル

リン放ジエステルおよびその塩はそのまま、あるいは水、アルコールまたはアルコール水溶液に溶解することによって、水中にも油中にも自由に溶解させることが可能であり、トコフェロールなどに比較して応用箱囲が広い。

本発明のリン段ジェステルおよびその塩の配合

取は化粧品、医薬品、食品またはその原料に対して0.001~5乗量%、好ましくは0.005~0.2重量%である。

[発明の効果]

本発用の抗離化剤は、つぎのような利点を持っ

特別昭63-139972 (3)

ی۱

ている.

- (1)製品のpHが下がるのを抑える。
- (2)製品からのホルマリン等の発生を抑える。
- (3)製品のにおい題化を抑える。

[夹 為 例]

つぎに、製造例および実施例によって、本発明 をさらに詳細に説明する。本発明は、これによっ て限定されるものではない。

安适例 1

L-アスコルヒン酸、GL-a-トコフェロールリン 段エステルカリウム

オキシ三塩化リン5.12gをペンゼン50alに溶か して図さ、これにDL-a-トコフェロール8.6g (0.02モル)およびヒリジン8.5gをペンセン50mlに **窓かした混液を撹拌下に減下する。滴下終了後、** なお3時間かきませ、析出した塩酸セリジンを23 別し、波波を減圧下で油箱する。この残渣油状物 にペンゼン30mlを加えて置く。

ー方、L-アスコルピン酸をアセトン化した5.8-イソプロピリテンアスコルピン酸5.2g(0.024モル)

およびピリジン3.28セテトラヒドロフラン 120mlに治かして、批井下に上記ペンセン路法を 調下する。 調下終了後、約1時間提择を続け、折 出した堪哉ピリジンを建別し、過液を設圧下で浴 遅を留去させる。 得られた油状物をエチルアルコー ル30mlに符かし、これに1 規定の塩酸150mlを加 えて約20分間辺熱退流させた後、冷却させ、これ を酢酸エチルで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥後、酢酸エチルを甜去させる。 残渣として相製 の遊聴憩を得る。

この租製遊離散をエチルアルコール的100alに むかし、これに水酸化カリウムのエチルアルコー ル潜液を徐々に潜液の呼が中性になるまで調下さ せると、かすかに神色を帯びた白色結晶を析出す る。これを讃取し、水ーエチルアルコールーアセ トンから再結晶させる。白色粉末結晶7.5gを得る。 触点;210°付近から徐々に炭化し始める。

架外緯吸収スペクトル(U V);257 n m 付近に 伍大吸収を示す(水中)。

シリカゲル滑履クロマトグラフィー;

. R f = 0.81(エチルアルコール10、アセトン 4. 水1 の比)

元素分析彼; C $_{35}$ H $_{55}$ O $_{10}$ P K $_2$ ・ H $_2$ O と し て 、 計算值 C:55.09% H;7.53%

実調質 C:55.32% H:7.65%

型运货2

i-アスコルピン酸、DL-a-トコフェロールリン 改エステルナトリウム

製造例1で得たL-アスコルヒン酸、DL-α-トコ フェロールリン酸エステルカリウム塩5gを水30al に潜かし、温馥を加えて酸性とし、酢酸エチルで 抽出し、酢酸エチルを留去するとL-アスコルヒン 酸、DL-a-トコフェロールリン酸エステルの遊覧 (U V 285 n m 衝大吸収, 水中) を得る。これを エチルアルコールに溶かし、これに30%水酸化ナ トリウム権を徐々に溶液が中性になるまで加える と白色結晶を得る。これを遺取し、エチルアルコー んで洗って乾燥させる。約4gを得る。

元 業 分 析 値;C ₃₅ H ₅₅ O ₁₀ P N a ₂ · H ₂ O と し τ.

計算值 C;57.52x H;7.86x 灾闷值 C;57.65% H:7.98% 夹紧伤1

本発明例として、トリエチレングリコール(半 井化学製)の502水溶液10g中に製造例2で得た リン酸ジエステルナトリウム塩を2ng添加して溶 解する。このものを50°C恒過槽中で3日または6日 保守後、比色法によりホルマリン亜を翻定した。

対照例 1 として抗酸化剤無添加のトリエチシン グリコール、対照例2として上記本発明的と同位 のアスコルピン酸を添加したトリエチレングリコー ル、対照例3として同じく本発明例と同品のミッ クストコフェロールを添加したトリエチレングリ コールを用いて同様の試験を行なった。

(以下介白)

特開昭63-139972(4)

結果を表一1に示す。

表 - 1

		調整直後	3日接	6日後
村園例 1	-	0.1	4.7	65.8
対限例2	アスコルビン砂	0.1	39.6	111.7
対厨例3	ミックストコフェロール	0.1	19'. 7	87,3
本発明例	リン酸ジIステル ナトリウム塩	0.1	1.7	15.5

表 - 1 から明らかなごとく、リン酸ジエステルナトリウム塩はアスコルピン酸またはトコフェロ

ール単独の場合に比較して顕著な抗酸化能を有し ている。

実際例2

変数の1の本発明例および対風例1、2、3に おける6日後の状料についてにおいの判定を行っ た。

判定は専門パネラー3名による。 結果を要ー2に示す。

(以下余白)

	抗酸化剂	におい料定
対照例 1	-	×
対照例2	アスコルビン酸	×
対照例3	ミックス トコフェロール	×
本発明例	リン設ジエステ ルナトリウム塩	0

数 - 2

〇・・・ 般放失なし ×・・・ 般放失強い 爽缺 例 3

・リン型質(卵レシチン)エタノール混合ミセルに対するFe²⁺・アスコルピン酸の酸化時における製造例2で得たリン酸ジェステルナトリウム塩の抗酸化作用について検討した。

頭レシチン約7808をエクノール2 mlに溶かし、水冷・超音波(50W)の下で、5 mM HEPES线街液(pH7.2)を徐々に加えて整濁して、全量を100mlとした。この液1,000 μlに2.6×10⁻⁴ Mリン設ジエステルナトリウム塩水溶液200 μlを加え、更にこれに5.0×10⁻⁵ M 欠及コルヒン設ナトリウム水溶液50 μlを加えて、25℃水溶中で15分間放化を行った。反応该、図ちに0.1%ハイトロキノンーエタノール溶液50 μlを加えて反応を停止させた。これに20%(W/V)トリクロル酢酸を200 μl、0.35%チオパルピツール酸(メルク社製)50%(V/V)所設水溶液50 μlを加えて、15分間100℃で週沿冷却水溶液50 μlを加えて、15分間100℃で週沿冷却水溶板2,000 μlを加えて、15分間100℃で週沿冷却水溶板以のの吸入

計開昭63-139972(6)

増加を求めた。

枝製権を加えない空試験との比較から急者率を求めた。

結果を変ー3に示す。

汲 - 3

	抗酸化剂	姐杏串(%)
リンカ	ジェステルナトリウム塩	99.1
(4.	0×10 ⁻⁵ м)	

このように、リン数ジェステルナトリウム塩は
4.0×10⁻⁵Mにおいて、ほぼ完全に酸化を抑制した。 つぎに、本発明の抗酸化剤を用いた化粧料、食品、医薬品の製剤例を示す。当然のことながら、 本発明は、これらに限定されるものではない。 製剤例1 乳液

z	テアリ	ン酸		2.5度量9
t	チルア	ルコール		1.5
7	セリン	,	•	5.0
i â	動パラ	フィン		10.0
ボ	リオキ	シェチレン	(10モル)	

モノオレイン放エステル	2.0
ポリエチレンクリコール1500	3.0
トリエタノールアミン	1.0
アスコルヒン酢 ・	5.0
リン酸ジェステルNa塩	0.1
精製水	观余
存料	遊戲
纺磨料	适宜
(製法)	

有製水にポリエチレンクリコール1500とトリエタノールアミンちよびアスコルビン静ちよびリン 砂ジエステルNa塔を加え加熱溶解して70°Cに保つ(水相)。他の成分を混合し加熱時期して70°C保つ(油相)。水相に油相を加え予備乳化を行ないホモミキサーで均一に乳化し、乳化液よくかき混ぜながら30°Cまで冷却する。

製剤例2 算康ドリンク

果糖ぶどう糖液	17.9重量%
约班	0.1
クエン砂	8 2 n g X

DL-リンゴ酸	41ag%
L-アスパラギン設	20 a g %
L-アルギニン	20081
ニコチン酸アミド	lOngt
グルタミン酸ナトリウム	logt
チアミンNDS	0.17mg%
リポフラピン	0.25mg%
ピリドキシン塩酸塩	0.5mg%
1-アスコルビン暦	50 m g X
リン酸ジエステルNa塩	0.1 強备 %
精 製 水	残余
香料	i3 🕏
型刑例3 教資剤	
ァーオリザノール	1.0重量%
リン酸ジェステルNa塩	0.1
权水性铁膏	残 余
(22 5年)	

ァーオリザノールとリン酸ジェステルを少量の 双水性飲膏と十分に混ぜあめせた後、頭余の积水 性飲膏を徐々に加えて全量(100%)とし、全質 均等として製する。

ただし、親水性軟膏基剤の処方は次に示す通り である。

'一规水性软膏基剂一

セタノール	8.0重量%
ポリオキシエチレン(30モル)	
セチルエーテル	2.0
グリセリルモノスチアレート	
(自己乳化型)	10.0
洗助パラフィン	10.0
白色ワセリン	5.0
メチルパラベン	0.i
プチルパラベン	0.1
プロピレングリコール	10.0
精製水	残 氽

特許出關人 株式会社 资生堂 特許出關人 干剌製聚株式会社

特開昭63-139972 (6)

手統制正数(自発)

昭和62年2月2日

圍

特許疗是官 黑田明雄殿

抗酸化剂

- 1. 歩件の表示 昭和61年特許顯第287293号
- 2. 発明の名称
- 3. 補正をする者 事件との関係 特許出願人 ・
- 明細書の「発明の詳細な説明」の個



5. 相正の内容

- (1) 明細貨第9页第13行目「遊覧」とあるを、「辺窟 肢」と祖正します。
- (2) 明冊登第16 X 第14 打目「C 保つ」とあるを、「C に保つ」と祖正します。

以上



手統補正書(自発) .

昭和62年6月25日

过

特許長長官 小 川 邦 夫 取

1. 事件の表示

昭和61年特許關第287293号

- 2. 発明の名称
 - 抗酸化剂
- 3. 福正をする者

事件との関係 特許出願人

- 住所 東京都中央区程度 7.工具 5.35 号名 序 (.195) 除式会社 2.00年 夏 代象者



4. 補正の対象

・明相書の「発明の詳細な説明」の悩

5. 福正の内容

羽相曹弟2頁第3行「DL-α-」を削除する。





-582-